**DERWENT-ACC-NO:** 1994-329917

DERWENT-WEEK: 200382

COPYRIGHT 2010 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Learning ability improver contq.

a 1,2-di:acyl-sn-glycerol deriv.

INVENTOR: FUKUDA N; HASHIMOTO M; HIBINO H;

IRIKITA M ; ISAKI Y ; MATSUYOSHI S

PATENT-ASSIGNEE: NIPPON OILS & FATS CO LTD[NIOF]

PRIORITY-DATA: 1993JP-048176 (March 9, 1993)

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE

 JP 06256179 A
 September 13, 1994
 JA

JP 3467794 B2 November 17, 2003 JA

## APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DESCRIPTOR	APPL-NO	APPL- DATE	
JP 06256179A	N/A	1993JP- 048176	March 9, 1993	
JP 3467794B2	Previous Publ	1993JP- 048176	March 9, 1993	

#### INT-CL-CURRENT:

TYPE	IPC DATE
CIPP	A23L1/30 20060101
CIPS	A61K31/23 20060101
CIPS	A61K31/661 20060101
CIPS	A61K31/683 20060101
CIPS	A61K31/685 20060101
CIPS	A61P25/28 20060101

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 06256179 A

# BASIC-ABSTRACT:

A learning ability improver comprises a 1,2-diacyl-sn-glycerol deriv. of formula R1-O-CH2-CH(OR2)-CH2-O-R3 (I) are an effective component. R1 = 14-24C satd. or monoene fatty acid residue; R2 = a residue of arachidonic acid, eicosapentaenoic acid or docosahexaenoic acid; R3 = H, phosphorylcholine, phosphoryl-ethanolamine, phosphorylserine or phosphorylinositol residue or phosphoric acid residue.

USE/ADVANTAGE - By administering a small amt. of the improver for a short period, an excellent learning ability improving effect can be obtd. and the improver has a low toxicity.

In an example, a soln. of 28 micro mol/ml of 1-oleoy1-2-docosahexaenoy1 -sn-glycero-3-phosphorylcholine (A) and 1-oleoy1-2-docosahexaenoy1 -sn-glycerol (B) in ethanol was prepd., respectively, and placed in a small brown bottle. The bottle was filled with N2 and stored

at 4 deg.C. Two micro mol/rat of the soln. was intraperitoneally injected to F344/NS1c male rat (11-12 week ages). The rats were kept under conditions of 24+/-1 deg.C, 50+/-10% humidity, a cycle of 12 h dark and 12 h light. Feed and water made freely take in. In rats trained in a previously determined electrical shock test, avoidance % to the shock was examined. After injecting two times, (A) and (B) showed avoidance % of 64.2+/-2.9 and 65.0+/-6.3 compared with a control of 55.6+/-2.9.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: LEARNING ABILITY IMPROVE CONTAIN

DI ACYL GLYCEROL DERIVATIVE

DERWENT-CLASS: B05 D13 E11 E17

CPI-CODES: B05-B01N; B10-C04E; D03-H01T2;

E05-G; E05-G09D; E10-E04K;

CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M2 \*01\*

Fragmentation Code A350 A960 C720 L817 L821 L833 M781 P448 Markush

Compounds 944116301

Chemical Indexing M3 \*01\*

Fragmentation Code A350 A960 C720 L817 L821 L833 M781 P448 Markush

Compounds 944116301

# SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: 1994-149902

#### (19)日本国特許庁(JP)

識別記号

(51)Int.Cl.5

# (12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号 特開平6-256179

技術表示箇所

最終百に続く

(43)公開日 平成6年(1994)9月13日

(21)出願番号		特顯平5-48176 平成 5年(1993) 3 月 9 日		(71)出願人	00004341 日本油脂株式会社 東京水千代四区右途町1丁目10番1早				
				審査請求	未請求	請求項の数1	OL	(全	6 頁)
A 6 1 K	31/685		8314-4C						
A 2 3 L	1/30								
A 6 1 K	31/23	AAM	9283-4C						

FΙ

(72)発明者 日比野 英彦

(72)発明者 福田 信雄

(72)発明者 松吉 繁

(72)発明者 入来 正躬

(74)代理人 弁理士 柳原 成

東京都練馬区旭丘 2-22-1

茨城県つくば市権関 2-24-5

茨城県つくば市春日2-20-3

山梨県甲府市西田町2-15

(54)【発明の名称】 学習能向上剤

(57)【要約】

【目的】 短期間でしかも少量の投与量で優れた学習能向上効果が得られ、かつ寄性が低くて安全な学習能向上 刺を得る。 【構成】 一般式 【化1】

$$H_2C-O-R^1$$
 $R^2-O-CH$ 
 $H_2C-O-R^3$ 
(1)

(式中、R1は炭素数14~24の飽和またはモノエン 脂肪酸茂基、R1はアラキドン酸、エイコサベンタエン 酸またはドコサヘキサエン酸皮基、R2は木業、ホスホ リルコリン基、ホスホリルエタノールアミン基、ホスホ リルセリン基、ホスホリルイノシトール基またはリン酸 基を表わず、)で示される1、2~ジアシルーsnーグ リセロール誘導体を有効成分として含有する学習能向上 利。 【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式 【化1】

$$R^{2}-O-R^{1}$$
 $R^{2}-O-CH$ 
 $H_{2}C-O-R^{3}$ 
(1)

(式中、R'は技術教14~24の熱剤はたはモノエン 脂肪酸残基、R'はアラキドン酸、エイコサペンタエン 酸またはドコサヘキサエン酸残基、R'は体素、ホスホ リルコリン基、ホスホリルエタノールアミン基、ホスホ リルセリン基、ホスホリルイシトール基またはリン酸 基を表わず、)で示される1、2~ジアシルーsn-グ リセロール誘導体を有効成分として含有することを特徴 とする学習他的上刻。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

[00002]

[産業上の利用分野]本発明は学習能を向上させること が可能な学習能向上剤に関する。

【従来の技術】近年、学習能力や配憶力等の脳の機能を 高める物質の探索が多方面にわたって検討されている。 の結果、脳の機能を高かる新賀は脳血血庁を良くし脳 細胞への酸率や栄養の供給を高める脳循環改善剤、また は脳細胞の働きを活性化する脳代謝改善剤に分類され、 これらの物質は変張品を目的として化学合成されてい る。しかし脳の機能を高かる物質の機能発現には一般的 に長期間の摂取が必要であるにも拘らず、化学合成され た多くのこれらの物質は測作用が極めて強く、長期の摂 取、投与は困難である。

[0003] 一方、学習能を向上させる天然の金組成分としてαーリノレン酸(生化学、59、1235、19 名7) や、ドコサルキサン酸(以下、日朴と略す場合がある)またはその塩、アミド、エステル、リン脂質、トリグリセリド等の清漆株(特爾平1-27982、子号を織)が必定であり、αーリノレン酸はラットの明度弁別学習実験で、またり日Aまたはその誘導体はラットのソ路迷路可能力が加取実験で正反応学を向上させることが知られている。

[0004]しかし、特開平1-279827等公額に 記載されているドコウヘキヤエン酸や、そのエステル、 ドリグリセリド、リン脂質等の誘導体が学習効果を するには長期間にわたって多量に摂取する必要がある。 またリン脂質についてはプリセロリン脂質なのか、また はスフィンゴリン脂質なのから記載されておらず、誘導 体の贈含・明えかにされていない。

【0005】 DHAの配坐と充填特性のコンピューター によるモデル化の研究(ジャーナル・オブ・リピッド・ リナーチ、27、658、1986)において、グリセ ロールのsn-1位にアシル連鎖を有し、sn-2位に DHAを組み込むと、sn-1位のアシル連鎖とsn-2位の山形鉄状の連鎖構造をとるDHAのV学得にsn-1位のアシル連鎖が充填され、DHAの2つの平面と アシル連鎖との分子間相互作用により非常に特異的な立 体構造を示すことが示唆されており、このような化合物 の女体構造は異要である。

[0006]一方、特開照64-2589分級、特開 昭64-51091号公様、特開平1-160989号 公報には、sn-1位に動車またはモノエン脂肪施要 甚、sn-2位に高度不動和脂肪酸聚基がエステル結合 した1、2-ジアシルーsn-グリセロール誘導体が記 載されている、しかし、これらはグリセロール誘導体の 製造方法に関するものであり、1、2-ジアシルーsn -グリセロール影響体の具体的な生理活性については何 ら開示されていない。

[0007]また、特開平2-45424号公保には、sn-1位にオレオイル基、sn-2位にドロサヘキサルズイル基またはエイコサベンタエノイル基がエステル結合した1,2-ジアシルーsn-グリセロール誘導体を有効成分とする様アレルギー別が記載されている。しかしこの公報においても、上配グリセロール誘導体に学習能画上作用があることは明らかにされていない。

#### [0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、短期 間でしかも少量の投与量で優れた学習能向上効果が得ら れ、かつ毒性が低くて安全な学習能向上剤を提供するこ とである。

100001

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式 【化2】

$$H_2C - O - R^1$$
 $R^2 - O - CH$ 
 $H_2C - O - R^3$ 
(1)

(式中、R1は炭素数14~24の総和またはモノエン 脂肪酸聚基、R1はアラキドン酸、エイコサベンタエン 酸またはドコサペキサエン酸聚基、R1は水素、ホスホ リルコリン基、ホスホリルエクノールアミン基、ホスホ リルセリン基、ホスホリルイノシトール基またはリン酸 基を表わす。)で示される1.2 -ジアシルーsnーグ リセロール誘導体を有効成分として含有することを特徴 とする学習能向上剤である。

【0010】一般式(1)の下!としては、ミリスチン酸、パいミチン酸、ステアリン酸、アラキン酸、ペルン酸、リグノセリン酸等の炭素質14~24の熱切脂肪酸
残基: オレイン酸(cis-9~オクラデセン酸)、パリストレイン酸(cis-9~デトラデセン酸)、パクセン酸(trans-1-オククデセン酸)、cis-

セン酸)、ペトロセリン酸(cis-6-オクタデセン 酸)、ペトロセライジン酸(trans-6-オクタデ ャン酸) ガドレイン酸(cis-9-エイコセン 酸). cis-11-エイコセン酸、ゴンドイン酸(1 1-エイコセン酸)、セトレイン酸(11-ドコセン 酸) エルカ酸 (cis-13-ドコセン酸) ブラシ ジン酸(trans-13-ドコセン酸)、ネルボン酸 (cis-15-テトラコン酸) 等の炭素数14~24 のモノエン脂肪酸残基などがあげられる。R1としては オレイン酸残基 (オレオイル基) が好ましい。

【0011】R2はアラキドン酸、エイコサペンタエン 酸またはドコサヘキサエン酸のアシル残基である。これ らの中ではドコサヘキサエン酸のアシル残基が好まし W.

【0012】R3は水素、あるいは

で示されるホスホリルコリン基、ホスホリルエタノール アミン基、ホスホリルセリン基、ホスホリルイノシトー ル基またはリン酸基である。これらの中では水紫、ホス ホリルコリン基が好ましい。

【0013】本発明で用いる1,2-ジアシル-sn-グリセロール誘導体は、そのsn-1位に前記R1のア シル基がエステル結合し、sn-2位に前記R2のアシ ル基が結合した立体特異性を有するものである。一般式 [1]で示される1,2-ジアシル-sn-グリセロー ル誘導体の具体的なものとして、次に示すものが例示さ ns.

【0014】1-オレオイル-2-ドコサヘキサエノイ ル-sn-グリセロ-3-ホスホリルコリン(以下、O DPCと略す場合がある)

1-オレオイル-2-ドコサヘキサエノイル-sn-グ リセロール(以下、ODDGと略す場合がある) 1-オレオイルー2-エイコサペンタエノイルーsn-グリセロー3ーホスホリルエタノールアミン

1-パルミトレイルー2-ドコサヘキサエノイルーsn -グリセロ-3-ホスホリルセリン

1-ステアロイル-2-ドコサヘキサエノイル-sn-グリセロー3ーリン酸

1-ミリストイル-2-アラキドノイル-sn-グリセ

ロー3ーホスホリルイノシトール

【0015】これらの中ではODPC、ODDGが好ま しい。なお、ODPCは生体内の生体膜を構成する主要 構成リン脂質であるホスファチジルコリン中に存在し、 また魚卵や卵黄のリン脂質の主成分であり、グリセロー ルのsn-1位にオレオイル基、sn-2位にドコサヘ キサエノイル基、sn-3位にホスホリルコリン基がエ ステル結合した淡黄色の脂溶性の油状物質である。OD DGも生体を構成する脂質であるジグリセリド中に存在 し、ODPCのsn-3位が遊離水酸基となった淡黄色 の脂溶性の油状物質である。

【0016】一般式〔1〕で示されるグリセロール誘導 体は、短期間でしかも少量の投与で優れた学習能を示 す。例えば、ドコサヘキサエン酸の学習能に関する従来 の報告では、ラット1日当り約0.7gのドコサヘキサ エン酸を約10週間摂取させているのに対し、本発明で 使用するグリセロール誘導体は、11~12週令の雄F 344種ラット(この時点のラットの体重250~30 0g)の腹腔へ1回1、3~1、7mgを投与すること により、学習能の向上効果が認められる。

【0017】前記グリセロール誘導体は自然界の食物の 組成成分の脂質やグリセロリン脂質の構成成分として存 在している天然由来のものであり、経口投与または非経 口投与による毒性が低く、生理学的に安全である。例え ばODPC、ODDGの場合、生体内において生合成さ れるODPCやODDGと自然食物の脂質成分として存 在するこれらの立体構造は同一であり、生体内に摂取さ れると通常の脂質と同様に代謝され何等の副作用もな い。ODPCは毒性の面からも安全であり、マウスに対 する経口投与のLDsaは13,000mg/kg以上で あり、経静脈投与のLDsaは650mg/kg以上であ

【0018】本発明で使用するグリセロール誘導体は、 例えば魚卵や卵黄のリン脂質のカラム分離による方法、 1-オレオイルーsn-3-グリセロホスホコリンをド コサヘキサエン酸無水物でエステル化する化学合成法、 魚卵や卵黄のリン脂質のカラム分離の後、得られたホス ファチジルコリンやホスファチジルエタノールアミンを ホスホリパーゼCで処理する方法、化学合成したホスフ ァチジルコリンやホスファチジルエタノールアミンをホ スホリパーゼCで処理する方法など、公知の方法により 得ることができる。これらの方法の詳細は、特開昭64 -2589号公報、特開昭64-51091号公報、特 開平1-160989号公報などに記載されている。 【0019】なお、本発明で使用するグリセロール誘導 体としては、純粋品の他に、上記方法により得られるグ リセロール誘導体を高濃度に含有する画分や、グリセロ ール誘導体を含有する天然原料も使用することができ ۵.

【0020】本発明の学習能向上剤は一般式〔1〕で示

されるグリセロール誘導体を有効成分として含有するものであり、学習能向上機能性食品や学習能向上円医薬として利用できる。グリセロール誘導体はそのま学習能向上用をさることもできるが、有効成分を摂取しやすくするため、または食品業材などに均一に分散させるため、水溶液または粉体などの形態として学習能向上剤とすることもできる。

【0021】水溶液とするには、ホモミキサー、ジュースミキサー、超音波乳化機などによって水分散液とすることができる。このような分散な方法によって10重量%分散液を得ることもできる。また粉末にするには、上記水溶液に澱粉、デキストリン、乳糖等の炭水化物、カゲイン、アルブミン等のタンパク質などを25~70重量%添加し、噴霧乾燥する方法などにより行うことができ

【0022】本発明の学習能向上剤は、有効成分である グリセロール誘導体として50mg~10g/体重60 kg/日を経口投与することができる。

[0023] 本発明の学習能向上剤は、通常の脂質と同様に取り扱うことができる。このため、脂肪精能分配の の食品や全傷の食品などに添加することができ、これにより被話加物に学習能向上効果を付与することができる。またこの有効成分によって学習能が向上し、記憶力も改善されることから老人性痴呆症の治療のための医薬品としても利用できる。

【0024】例えば、水溶液状の学習能向上剤は、濃縮 ジュース、スープ、酒類、果汁等の飲料やソース等の各 極点品に添加して学習能向上規能性食品とし用いられ る。また水溶液状の学習能向上規に酢酸、乳酸、コハク ルク、乳糖、発酵、乳酸、乳酸、カルク ルク、乳糖、発酵、乳酸、乳酸、水分 ルク、乳糖、発酵、乳酸、乳酸、乳酸、 ルク、乳糖、乳酸、乳酸、水分酸性であるの、粉末状の砂 可能向上剤は流動性が良く木分酸性であるの、水溶液としてピ ザ、パン、クッキー、パイ等に加工することができ、ま たスキムミルク等と混合してインスタントを無に加工す ることもできる。また学習能向上剤に、さらにアミノ 酸、ビタミン類、ミカル類を補給して総合栄養強化食 品とすることもできる。

#### [0025]

(作用) 本発明の学習能的上剤は、摂取により学習能が 向上する。後述の比較例から明らかなように、オレイン 酸分子、ドコヤ・キサンン酸分子、グリセロホスホコリ ン分子、またはグリセロールの3個の木酸基に全てDH Aを結合させたトリDHAには、学習能向上効果が認め 行れない。また神経伝達物質のアセチルコリンの可堅物 質のコリンを含む塩化コリンでも学習能向上効果が認め られないことから、グリセロホスホコリンのコリン分子 が学習能向上に直接作用していないことも明らかであ る。従って、一般式(1)で示されるグリセロール誘導 体の学習能向上効果は、ドコサヘキサエン酸等の高度不 能和酸分子に由来するものではなく、飽和またはモノエ ン脂肪酸残基と、高度不飽和酸残基とが、グリセロール と立体特異な結合により生じた分子構造に基づいている と権宜される。

(0026) 本発明の1、2-ジアシルーsnーグリセロールはそのままの分子構造で、また1、2-ジアシルーsnーグリセロールは長春な生体内で1、2-ジアシルーsnーグリセロールは開始されるから、中枢の神経細胞のプロテインキナーゼでを活性化することにより、相胞のトセンドメッセンジャー系を賦造していることが推定される。さらに、学習を可る神経機能であると考えられている海内が終細胞に対して、長期増集件であると考えられている海内が経細胞に対し、長期増集件のあると考えられる。実施例のスコアの増大には、ここで用いた化合物の本体構造が重要であることが示されている。

#### [0027]

【発明の効果】以上の通り、本発明によれば、グリセロールのsn-1位に飽和またはモノ脂肪酸残基。sn-2位に特定の高度不飽和脂肪酸残基がエステル結合した 1、2-ジアシルーsn-グリセロール誘導体を有効成 分として用いるようにしたので、短期間でしかも少量の 投与量で優れた学習能向上効果が得られ、かつ専性が低 くて安全な学習能向上粉火が得られ。かつ専性が低 くて安全な学習能向上粉火が得られ。かつ

#### [0028]

【実施例】次に実施例により本発明をさらに詳細に説明 する。 実施例

ODPCとODDGをそれぞれエタノールに28μmo 1/m1となるように溶解した。溶液は小型の褐色瓶に 入れ、窒素で充填した後4℃で保存した。ラット腹腔内 投与は、それらの内の1種類を2μmol/ラットとな るように行った、実験にはF344/NS1c種の雄ラ ット (11-12調金)を用いた。ラットの飼育は、実 験開始前から実験中を通じ、気温を24±1℃、湿度を 50±10%、12時間の暗闇-12時間の照明のサイ クル、さらに傾および水は自由摂取との条件で行った。 【0029】実験開始日に、ラットを飼育用ケージから 実験用ケージに移した。実験用ケージには棒状の器具レ バー (ステンレス製、5×40mm) が底から3cmの 高さで壁面から飛び出して取り付けられている。底は、 1 cmおきに取り付けたステンレス棒 (直径5mm)で できている。床は、全面にわたって直流電源からの供給 により、 礎合った2本の棒の間に電気を流すことができ る。実験は、時計の読みで08:00から15:00ま での間に行った。

【0030】ラットは、パソコン (MBC-200、商 原、三洋電気(社)製)で操作する連続および繰り返し (1秒間5回)のブザーにより、識別による回避の学習 に調化した。ラットには、1回の試行ごとに、電撃(7 ○ボルト、3秒、直流)に続いて5秒間、連続したブザー音か、繰り返しのブザー音かのどちらかを開かせた。

ち秒間の連続したブザー音か後、5秒以内にレバーを押し下げれば、ラットは床からの電撃を受けずにすむ。しかし、繰り返しのブザー音から移以内にレバーを押し下げたのであれば、ラットは5秒後に床からの電撃を受けることになる。そうなると、ラットは電撃を受けないですむよう、2種類のブザー音を識別し、さらにレバーを押じた方がいいのかそうでないのかを選択する必要に迫られる。

【0031】連続したブザー音と繰り返しのブザー音の それぞれを1試行とし、不規則に開かせた、1回の試行 から次の回えでの間には、13秒間をおいた、連続して 行った100回の試行を1回分とし、1回分の内での速 後したブザー音の回数は繰り返しのブザー音の回数と同 じにした、1匹のラットで対しては1日の試行回数は1 回分を関度とし、次の1回分の試行までは前回から48 時間をおいた。

明同とおいな。 【0032】ラットが電撃からの回避に成功した回数は 1回分ととに記録し、1回分の全緒の試行回数に対する 成功回数の合計から回避率を算出した。最初の1回分で 回避率が66%を上回ったラットは、実験対照から外し た。1回分を通じてのレバーを押し下げた回数を総計 し、電撃と全くまたは殆ど関係なくレバーを押し下げた ラットについては、電撃回避とは関係なくレバーを押し 下げても50%の確率では回避に成功するため、データ を除外した。

【0033】第2回で行う1回分の実験の開始5分前に、それぞれのラットに、2種類の薬剤のいずれかを第 1回と同一最投与した。得られたデータはtーテストに より解析し、統計的に有意差があるかどうかを調べた。 結果を表1に示す。

【0034】比較例

ドコサヘキサエン酸 (DHA)、オレイン酸、DHAエステルをそれぞれエタノールに28μmol/mlとなるから溶解した、ダリセロホスコリン (写行)、塩化コリンは減塵生理食塩水に2μmol/mlとなるようにそれぞれ溶解した。またトリDHAはそのまま用いた。溶液は小型の褐色脈に入れ、壁楽で充填した後々で保存した。腹腔内投与は、それらの内の1種類を2μmol/ratとなるように行った。コントロールはエタノールのみと減密食塩水のみを投与した。以下は実施例に同様に実施した。

【0035】第2回に行う1回分の実験の開始5分前 に、それぞれのラットに、6種類の薬剤のいずれかを第 1回と同一量投与した。待られたデータはtーテストに より解析し、統計的に有意差があるかどうかを調べた。 結果を表1に示す。

【0036】 【表1】

表1

	試 料	ラット数 (匹)	回 遊 率 (%)			
			第1回学習	第2回学習		
奥	ODPC	9	55.3±1.9	*64.2±2.9		
施例	ODDC	5	52.6±2.2	**65.0±6.3		
	コントロール	5	55.4±3.4	55.6±2.9		
比	DHA	9	52.9±1.4	54.1±1.3		
	オレイン酸	9	52.1±1.1	54.6±0.6		
綾	DHAエステル	10	52.4±1.4	57.0±2.9		
	<b>FUDHA</b>	7	53.1±2.1	53.7±2.5		
例	GPC	9	52.3±1.0	59.0±2.9		
	塩化コリン	6	51.8±1.0	54.7±1.0		

ODDG: 1 - オレオイルー 2 - ドコサヘキサエノイル - s n - グリセロール DHA: ドコサヘキサエン酸 トリDHA: トリドコサエノイルグリセロール GPC: グリセロホスホコリン \*: t - テストによる検定の結果、対照群の第2回学習 に対しP<0.001で統計的に有意である \*\*: t - テストによる検定の結果、対照群の第2回学 智工対しP<0.05で統計的に有意である

【0037】表1の結果から、次のことがわかる。OD

PC、ODDG投与群とも、第1回学習はコントロールとの間に回避率で有意益は認められなかった。第2回学 第2回域部科投与群ともコントロールとの間に有意に大き な値を示した。比較例の試料の場合、第1回学習ではコ ントロールと各域科投与群との間に回避率での有意差は 認められなかった。第2回学習も各試科投与群ともコン トロールとの間に回避率での有意差は認められなかった。 GPC投与群は、2回目の回避率が1回目よりも有 意に大きな値を示したが、コントロールとの間に有意差 は認められなかった。

#### フロントページの続き

### (72)発明者 橋本 真明 山梨県中巨摩郡玉穂町成島1559-1-B 404

(72)発明者 伊崎 義憲 山梨県甲府市大里町4346